New G protein conjugate receptor protein and related DNA - useful for screening for drugs to inhibit G protein-ligand binding

Patent Assignee: TAKEDA CHEM IND LTD

Patent Family

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week	Type
JP 8245697	A	19960924	JP 9557187	A	19950316	199648	В

Priority Applications (Number Kind Date): JP 9557187 A (19950316)

Patent Details

Patent	Kind	Language	Page	Main IPC	Filing Notes
JP 8245697	Α		25	C07K-014/705	

Abstract:

JP 8245697 A

A G protein conjugate receptor protein (I) having the 252 amino acid sequence given in the specification, or its salt, is new.

USE - The protein can be used for the development of new drugs.

Dwg.0/3

Derwent World Patents Index © 2002 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 10985308

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-245697

(43)公開日 平成8年(1996)9月24日

(51) Int.Cl.6	識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
C 0 7 K 14/705		8517-4H	C 0 7 K 14/	705		
C 0 7 H 21/04			C 0 7 H 21/	'04	В.	
C 0 7 K 14/725		8517-4H	CO7K 14/	725		
C 1 2 N 15/09	ZNA		C 1 2 P 21/	/02	С	
C 1 2 P 21/02			G 0 1 N 33/	/566		
		審査請求	未請求 請求項の	の数11 OL	(全 25 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号 特願平7-57187 (22)出顧日 平成7年(1995)3月16日			(72)発明者	日沼 州司 茨城県つくばで 田春日ハイツ1 藤井 亮	中央区道修町の 市春日1丁目 402号 市春日1丁目	四丁目1番1号 7番地の9 武 7番地の9 武
				茨城県土浦市村		
			(74)代理人	弁理士 朝日系	京 忠大 ()	外2名)
			4			

(54) 【発明の名称】 新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質、その製造法および用途

(57)【要約】 (修正有)

【構成】ウサギ胃幽門部平滑筋由来のG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩、G蛋白質共役型レセプター蛋白質の部分ペプチド、G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードするDNA、G蛋白質共役型レセプター蛋白質の製造法、G蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガンドの決定方法、リガンドとG蛋白質共役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化合物のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットで得られる化合物またはその塩、化合物またはその塩を含有する医薬組成物、該蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドに対する抗体。

【効果】G蛋白質共役型のレセプターの構造・性質の解明はこれらの系に作用するユニークな医薬品の開発につながる。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するために、鋭意研究を重ねた結果、G蛋白質共 役型レセプター蛋白質をコードするDNAをより効率的 に単離するための合成DNAプライマーを用いてウサギ 胃幽門部平滑筋由来のcDNAをPCRにより増幅する ことに成功し、その解析を進めた。その結果、本発明者 らは、新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードす るウサギ由来のcDNAを単離し、その部分的な構造を 決定することに成功した。そして、この c D N A は、公 10 知のG蛋白質共役型レセプター蛋白質とDNAおよびア ミノ酸配列の部分的な相同性が認められたことから、ウ サギの胃で発現機能している新規なG蛋白質共役型レセ プター蛋白質をコードしているDNAであることを見い だした。本発明者らは、これらの知見から、これらのD NAを用いれば、完全長の翻訳枠を持つcDNAを入手 することができ、該レセプター蛋白質を製造することも できることを見いだした。さらに、本発明者らは、該G 蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする c DNAを 適当な手段で発現させた該レセプター蛋白質を用いれ ば、レセプター結合実験または細胞内セカンドメッセン ジャーの測定等を指標に、生体内あるいは天然・非天然 の化合物から該レセプター蛋白質に対するリガンドをス クリーニングすることができ、さらには、リガンドとレ セプター蛋白質との結合を阻害する化合物のスクリーニ ングを行なうこともできることを見いだした。

【0007】より具体的には、本発明者らは、〔図1〕 に示すウサギ胃幽門部平滑筋由来の新規なc DNA断片 をPCR法によって増幅し、プラスミドベクターにサブ クローニングした(pMN7)。その部分配列の解析か ら、該cDNAが新規レセプター蛋白質をコードしてい ることを明らかになった。この配列をアミノ酸配列に翻 訳したところ〔図1〕、第2、第3、第4、第5および 第6膜貫通領域が疎水性プロット上で確認された〔図 2]。また、増幅された c D N A のサイズも、公知の G 蛋白質共役型レセプター蛋白質の第2膜貫通領域と第6 膜貫通領域の間の塩基数と比較して同程度の約0.8k bであった。G蛋白質共役型レセプター蛋白質はそのア ミノ酸配列にある程度の共通性を示し、一つの蛋白質フ ァミリーを形成している。そこで、本件の新規レセプタ 一蛋白質DNA (pMN7に含まれるcDNA) によっ てコードされるアミノ酸配列を用いてホモロジー検索を 行なったところ、公知のG蛋白質共役型レセプター蛋白 質であるラットβ3-アドレナリンレセプター蛋白質 (A41679)、ラットセロトニン(5-HT6)レ セプター蛋白質(JN0591)、イヌピスタミンH2 レセプター蛋白質(A39008)、ヒトソマトスタチ ンレセプター(タイプ4)蛋白質(JN0605)、ヒ トドーパミンD: レセプター蛋白質 (S.11377)、 ラットニューロテンシンレセプター蛋白質(JH016 50

4)、ヒトコレシストキニンBレセプター蛋白質(JC1352)およびラットガストリンレセプター蛋白質(JQ1614)とアミノ酸でそれぞれ、27%、29%、27%、27%、24%、23%、31%および30%のホモロジーを有する全く新規なレセプター蛋白質であることが判明した。また本件の新規レセプター蛋白質であることが判明した。また本件の新規レセプター蛋白質に特徴的な疎水性ドメインの存在が明らかとなった。これらのことから、本発明の新規レセプター蛋白質がG蛋白質共役型レセプター蛋白質ファミリーに属するものであることがわかる。上記の()内の略語は、NBRF-PIRにデータとして登録される際の整理番号であり、通常Accession Numberと呼ばれるものである。

【0008】 すなわち、本発明は、(1) 配列番号:1 で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配 列を含有することを特徴とするG蛋白質共役型レセプタ 一蛋白質またはその塩、(2)第(1)項記載のいずれ かのG蛋白質共役型レセプター蛋白質の部分ペプチドま たはその塩、(3)第(1)項記載のG蛋白質共役型レ セプター蛋白質をコードする塩基配列を有するDNAを 含有するDNA、(4)配列番号:2で表わされる塩基 配列で表される塩基配列を有する第(3)項記載のDN A、(5)第(3)項記載のいずれかのDNAを含有す ることを特徴とするベクター、(6)第(5)項記載の ベクターを保持する形質転換体、(7)第(6)項記載 の形質転換体を培養し、形質転換体の細胞膜にG蛋白質 共役型レセプター蛋白質を生成せしめることを特徴とす る第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質ま たはその塩の製造方法、(8)第(1)項記載のG蛋白 質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩または第 (2) 項記載の部分ペプチドもしくはその塩と、試験化 合物とを接触させることを特徴とする特徴とする第 (1) 項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対す るリガンドの決定方法、

【0009】(9)(i)第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩または第(2)項記載の部分ペプチドもしくはその塩に、リガンドを接触させた場合と(ii)第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩に、リガンドおよび試験化合物を接触させた場合との比較を行なうことを特徴とするリガンドと第(1)項記載のいずれかのG蛋白質共役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化合物またはその塩をスクリーニングする方法、(10)第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩または第(2)項記載の部分ペプチドもしくはその塩または第(2)項記載の部分ペプチドもしくはその塩または第(2)項記載の部分ペプチドもしくはその塩を含有することを特徴とするリガンドと第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化合物またはその塩のスクリーニング用キット、および(1

ル情報伝達などが挙げられる。実質的に同質とは、リガ ンド結合活性などが性質的に同質であることを示す。し たがって、リガンド結合活性の強さなどの強弱、レセプ ター蛋白質の分子量などの量的要素は異なっていてもよ

【0016】より具体的には、本発明のG蛋白質共役型 レセプター蛋白質としては、配列番号:1で表わされる アミノ酸配列を含有するウサギ胃幽門部平滑筋由来のG 蛋白質共役型レセプター蛋白質などが挙げられる。ま 10 た、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質として は、配列番号:1で表わされるアミノ酸配列中の1また は2個以上のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、配列番 号:1で表わされるアミノ酸配列に1または2個以上の アミノ酸が付加したアミノ酸配列、配列番号:1で表わ されるアミノ酸配列中の1または2個以上のアミノ酸が 他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列を含有する蛋白 質なども挙げられる。さらに、本発明のG蛋白質共役型 レセプター蛋白質には、N末端のMetが保護基(例え ば、ホルミル基、アセチル基などのC1-6アシル基な ど)で保護されているもの、GluのN端側が生体内で 切断され、該Gluがピログルタミン化したもの、分子 内のアミノ酸の側鎖が適当な保護基(例えば、ホルミル 基、アセチル基などのC1-6アシル基など)で保護され ているもの、あるいは精鎖が結合したいわゆる糖蛋白質 などの複合蛋白質なども含まれる。本発明のG蛋白質共 役型レセプター蛋白質の塩としては、とりわけ生理学的 に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩として は、例えば無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素 酸、硫酸)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ 酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、 酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタン スルホン酸、ベンゼンスルホン酸)との塩などが用いら

【0017】本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 またはその塩は、温血動物の組織または細胞から自体公 知の蛋白質の精製方法によって製造することもできる し、後述するG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコード するDNAを含有する形質転換体を培養することによっ ても製造することができる。また、後述のペプチド合成 法に準じて製造することもできる。本発明のG蛋白質共 役型レセプター蛋白質の部分ペプチドとしては、例え ば、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質分子のう ち、細胞膜の外に露出している部位などが用いられる。 具体的には、〔図2〕で示される本発明のG蛋白質共役 型レセプター蛋白質の疎水性プロット解析において細胞 外領域 (親水性 (Hydrophilic) 部位) であると分析さ れた部分を含むペプチドである。また、疎水性(Hydrop hobic) 部位を一部に含むペプチドも同様に用いること ができる。個々のドメインを個別に含むペプチドも用い

ド リレイテッド ペプチド)、ソマトスタチン、ドー パミン、モチリン、アミリン、ブラジキニン、CGRP (カルシトニンジーンリレーティッドペプチド)、アド レノメジュリン、ロイコトリエン、パンクレアスタチ ン、プロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシ ン、アドレナリン、αおよびβ-chemokine (IL-8. GROα, GROβ, GROγ, NAP-2, EN A-78, PF4, IP10, GCP-2, MCP-1, HC14, MCP-3, I-309, $MIP1\alpha$, MIP-Iβ、RANTESなど)、エンドセリン、エ ンテロガストリン、ヒスタミン、ニューロテンシン、T RH、パンクレアティックポリペプタイドまたはガラニ ンである第(18)項または第(19)項記載のスクリ ーニング方法、(21)第(9)項、第(14)項~第 (20)項記載のスクリーニング方法で得られる化合物 またはその塩、(22)第(21)項記載の化合物また はその塩を含有することを特徴とする医薬組成物、

【0014】(23)第(1)項記載のG蛋白質共役型 レセプター蛋白質を含有する細胞を含有することを特徴 とする第(10)項記載のスクリーニング用キット、 (24) 第(1) 項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋 1010 白質を含有する細胞の膜画分を含有することを特徴とす る第(10)項記載のスクリーニング用キット、(2) 5) 第(10)項、第(23)項または第(24)項記 載のスクリーニング用キットを用いて得られる化合物ま たはその塩、(26)第(25)項記載の化合物または その塩を含有することを特徴とする医薬組成物、および (27) 第(11) 項記載の抗体と、第(1) 項記載の G蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩または 第(2)項記載の部分ペプチドもしくはその塩とを接触 30 させることを特徴とする第 (1) 項記載のG蛋白質共役 型レセプター蛋白質もしくはその塩または第(2)項記 載の部分ペプチドもしくはその塩の定量法を提供する。

【0015】本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 としては、温血動物(例えば、トリ、モルモット、ラッ ト、マウス、ウサギ、ブタ、ヒツジ、ウシ、サル、ヒト など) のあらゆる組織(例えば、胃、下垂体、膵臓、 脳、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆のう、骨髄、副 腎、皮膚、筋肉、肺、消化管、血管、心臓など)または 細胞などに由来するG蛋白質共役型レセプター蛋白質で あって、配列番号:1で表わされるアミノ酸配列と実質 的に同一のアミノ酸配列を含有するものであれば何なる ものであってもよい。すなわち、本発明のG蛋白質共役 型レセプター蛋白質としては、配列番号:1で表わされ るアミノ酸配列を含有する蛋白質などの他に、配列番 号:1で表わされるアミノ酸配列と約90~99.9% の相同性を有するアミノ酸配列を含有し、配列番号:1 で表わされるアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質的に 同質の活性を有する蛋白質などが挙げられる。実質的に 同質の活性としては、例えばリガンド結合活性、シグナ 50 得るが、複数のドメインを同時に含む部分のペプチドで

ADHプロモーターなどが好ましい。宿主が動物細胞で ある場合には、SV40由来のプロモーター、レトロウ イルスのプロモーター、メタロチオネインプロモータ ー、ヒートショックプロモーター、サイトメガロウイル スプロモーター、SRαプロモーターなどがそれぞれ利 用できる。なお、発現にエンハンサーの利用も効果的で ある。また、必要に応じて、宿主に合ったシグナル配列 を、G蛋白質共役型レセプター蛋白質のN端末側に付加 する。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、アルカリ フォスファターゼ・シグナル配列、OmpA・シグナル配 列などが、宿主がバチルス属菌である場合は、αーアミ ラーゼ・シグナル配列、サブチリシン・シグナル配列な どが、宿主が酵母である場合は、メイテイングファクタ $-\alpha$ ・シグナル配列、インベルターゼ・シグナル配列な ど、宿主が動物細胞である場合には、例えばインシュリ ン・シグナル配列、 α - インターフェロン・シグナル配 列、抗体分子・シグナル配列などがそれぞれ利用でき る。このようにして構築されたG蛋白質共役型レセプタ 一蛋白質をコードするDNAを含有するベクターを用い て、形質転換体を製造する。

【0023】宿主としては、たとえばエシェリヒア属 🏥 菌、バチルス属菌、酵母、昆虫、動物細胞などが用いら れる。エシェリヒア属菌、パチルス属菌の具体例として は、エシェリヒア・コリ (Escherichia coli) K12・ DH1 「プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・ア カデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエス エー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 60巻, 1 60(1968)), JM103 (ヌクイレック・アシッ ズ・リサーチ、 (Nucleic Acids Research), 9巻, 3 09(1981)], JA221 [ジャーナル・オブ・モ レキュラー・バイオロジー (Journal of Molecular Biol ogy)], 120巻, 517(1978)], HB101 〔ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー、4 1巻、459(1969)), C600〔ジェネティック ス (Genetics), 39巻, 440(1954)〕 などが用 いられる。バチルス属菌としては、たとえばバチルス・ サチルス (Bacillus subtilis) M I 1 1 4 〔ジーン、 24巻, 255(1983)], 207-21 [ジャーナ ル・オブ・バイオケミストリー (Journal of Biochemis try), 95巻, 87(1984)] などが用いられる。

【0024】酵母としては、たとえばサッカロマイセス セレビシエ (Saccaromyces cerevisiae) AH22, A H22R-, NA87-11A, DKD-5D, 20B - 1 2 などが用いられる。昆虫としては、例えばカイコ の幼虫などが用いられる〔前田ら、ネイチャー(Natur e), 315巻, 592(1985)]。動物細胞として は、たとえばサル細胞COS-7, Vero, チャイニー ズハムスター細胞CHO, DHFR遺伝子欠損チャイニ ーズハムスター細胞CHO(dhfr:CHO細胞), マウスし細胞、マウスミエローマ細胞、ヒトFL細胞な 50 気や撹拌を加えることもできる。宿主が酵母である形質

どが用いられる。エシェリヒア属菌を形質転換するに は、たとえばプロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル ・アカデミー・オブ・サイエンジイズ・オブ・ザ・ユー エスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 69 巻、2110(1972)やジーン(Gene), 17巻、1 07(1982)などに記載の方法に従って行なわれる。 パチルス属菌を形質転換するには、たとえばモレキュラ ー・アンド・ジェネラル・ジェネティックス(Molecula r & General Genetics), 168巻, 111(197 9)などに記載の方法に従って行われる。酵母を形質転 換するには、たとえばプロシージングズ・オブ・ザ・ナ ショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 75巻、1929(1978)に記載の方法に従って行な われる。

【0025】昆虫細胞を形質転換するには、たとえばバ イオ/テクノロジー (Bio/Technology), 6, 47-55(198 8)) などに記載の方法に従って行なわれる。動物細胞を 形質転換するには、たとえばヴィロロジー(Virolog 20 y), 52巻, 456(1973)に記載の方法に従って 行なわれる。このようにして、G蛋白質共役型レセプタ 一蛋白質をコードするDNAを含有する発現ベクターで 形質転換された形質転換体が得られる。宿主がエシェリ ヒア属菌、バチルス属菌である形質転換体を培養する 際、培養に使用される培地としては液体培地が適当であ り、その中には該形質転換体の生育に必要な炭素源、窒 素源、無機物その他が含有せしめられる。炭素源として は、たとえばグルコース、デキストリン、可溶性澱粉、 ショ糖など、窒素源としては、たとえばアンモニウム塩 類、硝酸塩類、コーンスチープ・リカー、ペプトン、カ ゼイン、肉エキス、大豆粕、バレイショ抽出液などの無 機または有機物質、無機物としてはたとえば塩化カルシ ウム、リン酸二水素ナトリウム、塩化マグネシウムなど が挙げられる。また、酵母、ビタミン類、生長促進因子 などを添加してもよい。培地のpHは約5~8が望まし

【0026】エシェリヒア属菌を培養する際の培地とし ては、例えばグルコース、カザミノ酸を含むM9培地 〔ミラー (Miller) , ジャーナル・オブ・エクスペリメ ンツ・イン・モレキュラー・ジェネティックス(Journa l of Experiments in Molecular Genetics), 431-433, Cold Spring Harbor Laboratory, New York 1 972)が好ましい。ここに必要によりプロモーターを 効率よく働かせるために、たとえば3β-インドリル アクリル酸のような薬剤を加えることができる。宿主が エシェリヒア属菌の場合、培養は通常約15~43℃で 約3~24時間行い、必要により、通気や撹拌を加える こともできる。宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常 約30~40℃で約6~24時間行ない、必要により通

役型レセプター蛋白質もしくはその塩または本発明の部 分ペプチドもしくはその塩は、本発明のG蛋白質共役型 レセプター蛋白質に対するリガンドを探索しまたは決定 するための試薬として有用である。すなわち、本発明 は、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくは その塩または本発明の部分ペプチドもしくはその塩と、 試験化合物とを接触させることを特徴とする本発明のG 蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガンドの決定 方法を提供する。試験化合物としては、公知のリガンド (例えば、アンギオテンシン、ボンベシン、カナビノイ ド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、メラ トニン、ニューロペプチドY、オピオイド、プリン、バ ソプレッシン、オキシトシン、VIP(パソアクティブ インテスティナル アンド リレイテッド ペプチ ド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、アミリ ン、ブラジキニン、CGRP(カルシトニンジーンリレ ーティッドペプチド)、アドレノメジュリン、ロイコト リエン、パンクレアスタチン、プロスタグランジシ、ト ロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、αおよびβ -chemokine (IL-8, GROα, GROβ, GRO γ , NAP-2, ENA-78, PF4, IP1:0, G CP - 2, MCP - 1, HC14, MCP - 3, I - 3 09, MIP1α, MIP-1β, RANTES& ど)、エンドセリン、エンテロガストリン、ヒスタミ ン、ニューロテンシン、TRH、パンクレアティックポ リペプタイド、ガラニンなど)の他に、例えば温血動物 (例えば、トリ、マウス、ラット、ブタ、ウシ、ヒツ ジ、サル、ヒトなど)の組織抽出物、細胞培養上清など が用いられる。例えば、該組織抽出物、細胞培養上清な どを本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に添加 し、細胞刺激活性などを測定しながら分画し、最終的に 単一のリガンドを得ることができる。

【0032】具体的には、本発明のリガンド決定方法 は、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくは その塩、または本発明の部分ペプチドもしくはその塩を 用いるか、または組換え型レセプター蛋白質の発現系を 構築し、該発現系を用いたレセプター結合アッセイ系を 用いることによって、G蛋白質共役型レセプター蛋白質 に結合して細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、 アセチルコリン遊離、細胞内Ca²+遊離、細胞内cAM P生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産 生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-f os活性化、pHの低下、G蛋白質の活性化、細胞増殖 などを促進する活性または抑制する活性)を有する化合 物(例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、 合成化合物、発酵生産物など)またはその塩を決定する 方法である。本発明のリガンド決定方法においては、本 発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質または本発明の 部分ペプチドと試験化合物とを接触させた場合の、例え

チドに対する試験化合物の結合量、細胞刺激活性などを 測定することを特徴とする。

【0033】より具体的には、本発明は、

①標識した試験化合物を、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩または本発明の部分ペプチドもしくはその塩に接触させた場合における、標識した試験化合物の該蛋白質もしくはその塩、または該部分ペプチドもしくはその塩に対する結合量を測定することを特徴とするG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガンドの決定方法、

②標識した試験化合物を、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合における、標識した試験化合物の該細胞または該膜画分に対する結合量を測定することを特徴とするG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガンドの決定方法、

③標識した試験化合物を、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したG蛋白質共役型レセプター蛋白質に接触させた場合における、標識した試験化合物の該G蛋白質共役型レセプター蛋白質に対する結合量を測定しすることを特徴とするG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガンドの決定方法、

【0034】④試験化合物を、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞に接触させた場合における、G蛋白質共役型レセプター蛋白質を介した細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca・遊離、細胞内cAMP生成、細胞内CGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下、G蛋白質の活性化、細胞増殖などを促進する活性または抑制する活性など)を測定することを特徴とするG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガンドの決定方法、および

⑤試験化合物を、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したG蛋白質共役型レセプター蛋白質に接触させた場合における、G蛋白質共役型レセプター蛋白質を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²+遊離、細胞内CAMP生成、細胞内CGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下、G蛋白質の活性化などを促進する活性または抑制する活性など)を測定することを特徴とするG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガンドの決定方法を提供する。

方法である。本発明のリガンド決定方法においては、本 発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質または本発明の 部分ペプチドと試験化合物とを接触させた場合の、例え ば該G蛋白質共役型レセプター蛋白質または該部分ペプ 50 共役型レセプター蛋白質または本発明のG蛋白質共役型 (11)

社)、ジギトニン、デオキシコレートなどの界面活性剤 やウシ血清アルブミンやゼラチンなどの各種蛋白質をバ ッファーに加えることもできる。さらに、プロテアーゼ によるリセプターやリガンドの分解を抑える目的でPM SF、ロイペプチン、E-64 (ペプチド研究所製)、 ペプスタチンなどのプロテアーゼ阻害剤を添加すること もできる。0.01ml~10mlの該レセプター溶液 に、一定量 (5000cpm~50000cpm) の [³H] 、 [¹²⁵ I] 、 [¹⁴ C] 、 [³⁵ S] などで標識し た試験化合物を共存させる。非特異的結合量(NSB) を知るために大過剰の未標識の試験化合物を加えた反応 チューブも用意する。反応は0℃から50℃、望ましく は4℃から37℃で20分から24時間、望ましくは3 0分から3時間行う。反応後、ガラス繊維濾紙等で濾過 し、適量の同パッファーで洗浄した後、ガラス繊維濾紙 に残存する放射活性を液体シンチレーションカウンター あるいはァーカウンターで計測する。全結合量(B)か ら非特異的結合量(NSB)を引いたカウント(B-N SB) が0cpmを越える試験化合物を本発明のG蛋白 質共役型レセプター蛋白質に対するリガンドとして選択 20 することができる。

【0040】 G蛋白質共役型レセプター蛋白質に結合す るリガンドを決定する前記の④~⑤の方法を実施するた めには、G蛋白質共役型レセプター蛋白質を介する細胞 刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン 游離、細胞内Ca2+遊離、細胞内cAMP生成、細胞内 cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変 動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、p Hの低下などを促進する活性または抑制する活性など) を公知の方法または市販の測定用キットを用いて測定す 30 ることができる。具体的には、まず、G蛋白質共役型レ セプター蛋白質を含有する細胞をマルチウェルプレート 等に培養する。リガンド決定を行なうにあたっては前も って新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さない適当なバ ッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間 インキュペートした後、細胞を抽出あるいは上清液を回 収して、生成した産物をそれぞれの方法に従って定量す る。細胞刺激活性の指標とする物質(例えば、アラキド ン酸など)の生成が、細胞が含有する分解酵素によって 検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻害剤を添加し てアッセイを行なってもよい。また、CAMP産生抑制 などの活性については、フォルスコリンなどで細胞の基 礎的産生量を増大させておいた細胞に対する産生抑制作 用として検出することができる。

【0041】本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 ディブ インテスティナル アンド リレイテッド ベ に結合するリガンド決定用キットは、本発明のG蛋白質 ガチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、ア 共役型レセプター蛋白質の部分ペプチドまたはその リレーティッドペプチド)、アドレノメジュリン、ロイ コトリエン、パンクレアスタチン、プロスタグランジ る細胞、あるいは本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋 50 ン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、αお

白質を含有する細胞の膜画分を含有するものである。本 発明のリガンド決定用キットの例としては、次のものが 挙げられる。

20

1. リガンド決定用試薬

①測定用緩衝液および洗浄用緩衝液

Hanks' Balanced Salt Solution(ギブコ社製)に、0.05 ののウシ血清アルブミン(シグマ社製)を加えたもの。孔径0.45 μ mのフィルターで濾過滅菌し、4 ∞ で保存するか、あるいは用時調製しても良い。

0 ②G蛋白質共役型レセプター蛋白質標品

G蛋白質共役型レセプター蛋白質を発現させたCHO細胞を、12穴プレートに5×10°個/穴で継代し、37℃、5%CO₂95%airで2日間培養したもの。

【0042】③標識試験化合物

市販の (° H)、 ('2° 1)、 ('1 C)、 (3° S) などで 標識した化合物、または適当な方法で標識化したもの 水溶液の状態のものを4℃あるいは-20℃にて保存 し、用時に測定用緩衝液にて1μMに希釈する。水に難 溶性を示す試験化合物については、ジメチルホルムアミ ド、DMSO、メタノール等に溶解する。

④非標識試験化合物

標識化合物を同じものを100~1000倍濃い濃度に 調製する。

2. 測定法

①12穴組織培養用プレートにて培養したG蛋白質共役型レセプター蛋白質を発現させたCHO細胞を、測定用緩衝液1mlで2回洗浄した後、490μlの測定用緩衝液を各穴に加える。

②標識試験化合物を5μ1加え、室温にて1時間反応さける。非特異的結合量を知るためには非標識試験化合物を5μ1加えておく。

③反応液を除去し、1mlの洗浄用緩衝液で3回洗浄する。細胞に結合した標識試験化合物を0.2N NaOH-1%SDSで溶解し、4mlの液体シンチレーターA(和光純薬製)と混合する。

④液体シンチレーションカウンター(ベックマン社製)を用いて放射活性を測定する。

【0043】本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に結合することができるリガンドとしては、例えば脳、下垂体、膵臓などに特異的に存在する物質などが挙げられ、具体的にはアンギオテンシン、モンベシン、カナビノイド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチドY、オピオイド、ブリン、パソプレッシン、オキシトシン、VIP(パソアクティブ インテスティナル アンド リレイテッド ペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、アミリン、ブラジキニン、CGRP(カルシトニンジーンリレーティッドペプチド)、アドレノメジュリン、ロイコトリエン、パンクレアスタチン、プロスタグランジン、トロンボキサン アデノシン、アドレナリン、αお

その塩と接触させることによって被検体中のリガンド濃 度を測定することができる。具体的には、例えば、以下 の①または②などに記載の方法あるいはそれに準じる方 法に従って用いることができる。

①入江寛編「ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和4 9年発行)

②入江寛編「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和 5 4 年発行)

【0048】(4)本発明のG蛋白質共役型レセプター 蛋白質とリガンドの結合を阻害する化合物のスクリーニ 10 ング方法

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその 塩、または本発明の部分ペプチドもしくはその塩を用い るか、または組換え型レセプター蛋白質の発現系を構築 し、該発現系を用いたレセプター結合アッセイ系を用い ることによって、リガンドとG蛋白質共役型レセプター 蛋白質との結合を阻害する化合物(例えば、ペプチド、 蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物 など)またはその塩をスクリーニングすることができ る。このような化合物には、G蛋白質共役型レセプター 20 を介して細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、ア ーニーセチルコリン遊離、細胞内Ca2+遊離、細胞内CAMP 生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、 細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fos の活性化、pHの低下、G蛋白質の活性化、細胞増殖な どを促進する活性または抑制する活性など)を有する化 合物(いわゆる、本発明のG蛋白質共役型レセプターア ゴニスト)と該細胞刺激活性を有しない化合物(いわゆ る、本発明のG蛋白質共役型レセプターアンタゴニス ト) などが含まれる。

【0049】すなわち、本発明は、(i)本発明のG蛋 白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩または本発 明の部分ペプチドもしくはその塩に、該G蛋白質共役型 レセプター蛋白質に対するリガンドを接触させた場合と (ii) 本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしく はその塩または本発明の部分ペプチドもしくはその塩 に、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガン ドおよび試験化合物を接触させた場合との比較を行なう ことを特徴とするリガンドと本発明のG蛋白質共役型レ セプター蛋白質との結合を阻害する化合物またはその塩 のスクリーニング方法を提供する。本発明のスクリーニ ング方法においては、(i)本発明のG蛋白質共役型レ セプター蛋白質または本発明の部分ペプチドに、リガン ドを接触させた場合と(ii)本発明のG蛋白質共役型レ セプター蛋白質または本発明の部分ペプチドに、リガン ドおよび試験化合物を接触させた場合における、例えば 該G蛋白質共役型レセプター蛋白質または該部分ペプチ ドに対するリガンドの結合量、細胞刺激活性などを測定 して、比較することを特徴とする。

【0050】より具体的には、本発明は、

①標識したリガンドを、本発明のG蛋白質共役型レセプ ター蛋白質もしくはその塩または本発明のG蛋白質共役 型レセプター蛋白質の部分ペプチドまたはその塩に接触 させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物を本 発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩 または本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の部分 ペプチドもしくはその塩に接触させた場合における、標 識したリガンドの該蛋白質もしくはその塩、または該部 分ペプチドもしくはその塩に対する結合量を測定し、比 較することを特徴とするリガンドと本発明のG蛋白質共 役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化合物または その塩のスクリーニング方法、

21

②標識したリガンドを、本発明のG蛋白質共役型レセプ ター蛋白質を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触 させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物を本 発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞 または該細胞の膜画分に接触させた場合における、標識 したリガンドの該細胞または該膜画分に対する結合量を 測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明の G蛋白質共役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化 合物またはその塩のスクリーニング方法、

【0051】③標識したリガンドを、本発明のG蛋白質 共役型レセプター蛋白質をコードするDNAを含有する 形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した G蛋白質共役型レセプター蛋白質に接触させた場合と、 標識したリガンドおよび試験化合物を本発明のG蛋白質 共役型レセプター蛋白質をコードするDNAを含有する 形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した G蛋白質共役型レセプター蛋白質に接触させた場合にお ける、標識したリガンドの該G蛋白質共役型レセプター 蛋白質に対する結合量を測定し、比較することを特徴と するリガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白 質との結合を阻害する化合物またはその塩のスクリーニ ング方法、

④本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を活性化す る化合物(例えば、本発明のG蛋白質共役型レセプター 蛋白質に対するリガンドなど)を本発明のG蛋白質共役 型レセプター蛋白質を含有する細胞に接触させた場合 と、本発明のG蛋白質共役型レセプターを活性化する化 合物および試験化合物を本発明のG蛋白質共役型レセプ ター蛋白質を含有する細胞に接触させた場合における、 G蛋白質共役型レセプターを介した細胞刺激活性(例え ば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内C a2+遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、 イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白 質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下、G蛋 白質の活性化、細胞増殖などを促進する活性または抑制 する活性など)を測定し、比較することを特徴とするリ ガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質との

50 結合を阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方

ターで計測する。拮抗する物質がない場合のカウント 0000 rpm) で通常30分~2時間遠心し、得られ (B₀) から非特異的結合量 (NSB) を引いたカウント (Ba-NSB) を100%とした時、特異的結合量 (B-NSB) が例えば50%以下になる試験化合物を 拮抗阻害能力のある候補物質として選択することができ

る沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現したG蛋 白質共役型レセプター蛋白質と細胞由来のリン脂質や膜 蛋白質などの膜成分が多く含まれる。該G蛋白質共役型 レセプター蛋白質を含有する細胞や膜画分中のG蛋白質 共役型レセプター蛋白質の量は、1細胞当たり10%~ 105分子であるのが好ましく、105~107分子であ るのが好適である。なお、発現量が多いほど膜画分当た りのリガンド結合活性(比活性)が高くなり、高感度な スクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同 10 役型レセプター蛋白質を介する細胞刺激活性(例えば、 ーロットで大量の試料を測定できるようになる。

【0058】リガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプ ター蛋白質との結合を阻害する化合物スクリーニングす る前記の④~⑤の方法を実施するためには、G蛋白質共 アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca遊 離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシ トールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリ ン酸化、c-fosの活性化、pHの低下、G蛋白質の 活性化、細胞増殖などを促進する活性または抑制する活 性など)を公知の方法または市販の測定用キットを用い て測定することができる。具体的には、まず、G蛋白質 共役型レセプター蛋白質を含有する細胞をマルチウェル プレート等に培養する。スクリーニングを行なうにあた っては前もって新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さな い適当なバッファーに交換し、試験化合物などを添加し て一定時間インキュベートした後、細胞を抽出あるいは 上清液を回収して、生成した産物をそれぞれの方法に従 って定量する。細胞刺激活性の指標とする物質(例え ば、アラキドン酸など)の生成が、細胞が含有する分解 酵素によって検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻 害剤を添加してアッセイを行なってもよい。また、cA MP産生抑制などの活性については、フォルスコリンな

28

【0056】リガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプ ターとの結合を阻害する化合物をスクリーニングする前 記の①~③を実施するためには、適当なG蛋白質共役型 レセプター画分と、標識したリガンドが必要である。G 蛋白質共役型レセプター画分としては、天然型のG蛋白 質共役型レセプター画分か、またはそれと同等の活性を 有する組換え型G蛋白質共役型レセプター画分などが望 ましい。ここで、同等の活性とは、同等のリガンド結合 活性などを示す。標識したリガンドとしては、標識した リガンド、標識したリガンドアナログ化合物などが用い ☆ ○○られる。《例えば、(『H)、(Lan I)、(Lan C)、

(35 S) などで標識されたリガンドなどを利用すること ができる。具体的には、リガンドとG蛋白質共役型レセ プター蛋白質との結合を阻害する化合物のスクリーニン グを行うには、まずG蛋白質共役型レセプター蛋白質を 含有する細胞または細胞の膜画分を、スクリーニングに 適したバッファーに懸濁することによりレセプター標品 を調製する。パッファーには、pH4~10(望ましく はpH6~8)のリン酸バッファー、トリス-塩酸バッ ファーなどのリガンドXとレセプターとの結合を阻害し ないバッファーであればいずれでもよい。また、非特異 的結合を低減させる目的で、CHAPS、Tween-801 (花王-アトラス社)、ジギトニン、デオキシコ レートなどの界面活性剤をパッファーに加えることもで

した細胞としては、天然型の本発明のG蛋白質共役型レ セプター蛋白質を有する細胞株(例えば、マウス膵臓β 細胞株MIN6など)、前述の組換え型G蛋白質共役型 レセプター蛋白質発現細胞株などが望ましい。試験化合 物としては、例えばペプチド、タンパク、非ペプチド性 化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽 出液、動物組織抽出液などが挙げられ、これら化合物は 新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であって もよい。 【0059】リガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプ

どで細胞の基礎的産生量を増大させておいた細胞に対す る産生抑制作用として検出することができる。細胞刺激

活性を測定してスクリーニングを行なうには、適当なG

蛋白質共役型レセプター蛋白質を発現した細胞が必要で

ある。本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を発現

【0057】さらに、プロテアーゼによるレセプターや リガンドの分解を抑える目的でPMSF、ロイペプチ ン、E-64 (ペプチド研究所製)、ペプスタチンなど のプロテアーゼ阻害剤を添加することもできる。0.0 1 ml~10 m l の該レセプター溶液に、一定量(500 0 c pm~500000 c pm) の標識したリガンドを 添加し、同時に10-4M~10-16 Mの試験化合物を共 存させる。非特異的結合量(NSB)を知るために大過 剰の未原識のリガンドを加えた反応チューブも用意す る。反応は0℃から50℃、望ましくは4℃から37℃ で20分から24時間、望ましくは30分から3時間行 う。反応後、ガラス繊維濾紙等で濾過し、適量の同パッ ファーで洗浄した後、ガラス繊維濾紙に残存する放射活 性を液体シンチレーションカウンターまたは γ - カウン 50

きる。

ター蛋白質との結合を阻害する化合物またはその塩のス クリーニング用キットは、本発明のG蛋白質共役型レセ プター蛋白質またはその塩、本発明のG蛋白質共役型レ セプター蛋白質の部分ペプチドまたはその塩、本発明の G蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞、ある いは本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有す る細胞の膜画分を含有するものである。本発明のスクリ

ート80 (TM), HCO-50) などと併用してもよ い。油性液としてはゴマ油、大豆油などがあげられ、溶 解補助剤として安息香酸ペンジル、ベンジルアルコール などと併用してもよい。また、緩衝剤(例えば、リン酸 塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例え ば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安 定剤(例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリ コールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、 フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。 調整された注射液は通常、適当なアンブルに充填され る。このようにして得られる製剤は安全で低毒性である ので、例えば温血哺乳動物(例えば、ラット、ウサギ、 ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サル、ヒトなど) に 対して投与することができる。該化合物またはその塩の 投与量は、症状などにより差異はあるが、経口投与の場 合、一般的に成人(60kgとして)においては、一日 につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~5 $0 \, \text{mg}$ 、より好ましくは約1. $0 \sim 2 \, 0 \, \text{mg}$ である。非 経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、 対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例 20 えば、注射剤の形では通常成人(60kgとして)にお ※ いては、一日につき約0.01~30mg程度、好まし くは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1 ~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合で ある。他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量 を投与することができる。

【0066】(5)本発明のG蛋白質共役型レセプター 蛋白質もしくはその塩または本発明のG蛋白質共役型レ セプター蛋白質の部分ペプチドもしくはその塩に対する 抗体または抗血清の製造

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその 塩または本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の部 分ペプチドもしくはその塩に対する抗体 (例えば、ポリ クローナル抗体、モノクローナル抗体) または抗血清 は、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくは その塩または本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 の部分ペプチドもしくはその塩を抗原として用い、自体 公知の抗体または抗血清の製造法に従って製造すること ができる。例えば、モノクローナル抗体は、後述の方法 に従って製造することができる。

〔モノクローナル抗体の作製〕

(a) モノクロナール抗体産生細胞の作製 **

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩または本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の部分ペプチドもしくはその塩(以下、G蛋白質共役型レセプターと略称する場合がある)は、温血動物に対して投与により抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は通常50

2~6週毎に1回ずつ、計2~10回程度行われる。用いられる温血動物としては、例えば、サル、ウサギ、イヌ、モルモット、マウス、ラット、ヒツジ、ヤギ、ニワトリがあげられるが、マウスおよびラットが好ましく用いられる。

【0067】モノクローナル抗体産生細胞の作製に際し ては、抗原を免疫された温血動物、例えば、マウスから 抗体価の認められた個体を選択し最終免疫の2~5日後 に脾臓またはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体 産生細胞を骨髄腫細胞と融合させることにより、モノク ローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することができ る。抗血清中の抗体価の測定は、例えば、後記の標識化 G蛋白質共役型レセプターと抗血清とを反応させたの ち、抗体に結合した標識剤の活性を測定することにより なされる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラーと ミルスタインの方法 (ネイチャー (Nature)、256、495 (1975)〕に従い実施できる。融合促進剤としてはポリエ チレングリコール (PEG) やセンダイウィルスなどが 挙げられるが、好ましくはPEGが用いられる。骨髄腫 細胞としては例えば、NS-1、P3U1、SP2/ AP-1などがあげられるが、P3U1が好ましく 用いられる。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と 骨髄腫細胞数との好ましい比率は1:1~20:1程度 であり、PEG(好ましくはPEG1000~PEG6 000) が10~80%程度の濃度で添加され、20~ 40℃、好ましくは30~37℃で1~10分間インキ ュベートすることにより効率よく細胞融合を実施でき る。

【0068】抗G蛋白質共役型レセプター抗体産生ハイ プリドーマのスクリーニングには種々の方法が使用でき るが、例えば、G蛋白質共役型レセプター抗原を直接あ るいは担体とともに吸着させた固相(例、マイクロプレ ート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に放射性 物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体(細胞 融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グ ロブリン抗体が用いられる)またはプロテインAを加 え、固相に結合した抗G蛋白質共役型レセプターモノク ローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体ま たはプロテインAを吸着させた固相にハイブリドーマ培 養上清を添加し、放射性物質や酵素などで標識したG蛋 白質共役型レセプターを加え、固相に結合した抗G蛋白 質共役型レセプターモノクローナル抗体を検出する方法 などがあげられる。抗G蛋白質共役型レセプターモノク ローナル抗体の選別は、自体公知あるいはそれに準じる 方法に従って行なうことができる。通常HAT(ヒポキ サンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加した動物 細胞用培地で行なわれる。選別および育種用培地として は、ハイビリドーマが生育できるものならばどのような 培地を用いても良い。例えば、1~20%、好ましくは 10~20%の牛胎児血清を含むRPMI 1640時

標識抗原と(F)と抗体と結合した標識抗原(B)とを 分離し(B/F分離)、B, Fいずれかの標識量を測定 し、被検液中の抗原量を定量する。本反応法には、抗体 として可溶性抗体を用い、B/F分離をポリエチレング リコール、前記抗体に対する第2抗体などを用いる液相 法、および、第1抗体として固相化抗体を用いるか、あ るいは、第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体として 固相化抗体を用いる固相化法とが用いられる。イムノメ トリック法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定 量の標識化抗体に対して競合反応させた後固相と液相を 分離するか、あるいは、被検液中の抗原と過剰量の標識 化抗体とを反応させ、次に固相化抗原を加え未反応の標 識化抗体を固相に結合させたのち、固相と液相を分離す る。次に、いずれかの相の標識量を測定し被検液中の抗 原量を定量する。また、ネフロメトリーでは、ゲル内あ るいは溶液中で抗原抗体反応の結果生じた不溶性の沈降 物の量を測定する。被検液中の抗原量僅かであり、少量 の沈降物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用 するレーザーネフロメトリーなどが好適に用いられる。

【0073】これら個々の免疫学的測定法を本発明の測 20 定方法に適用するにあたっては、特別の条件、操作等の ☆ > 設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の 条件、操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えてG蛋 白質共役型レセプターの測定系を構築すればよい。これ らの一般的な技術手段の詳細については、総説、成書な どを参照することができる〔例えば、入江 寛編「ラジ オイムノアッセイ〕(講談社、昭和49年発行)、入江 寛編「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和54 年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(医学書 院、昭和53年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定 法」(第2版)(医学書院、昭和57年発行)、石川栄 治ら編「酵素免疫測定法」(第3版) (医学書院、昭和 6 2 年発行)、「Methods in ENZYMOLOGY」Vol. 70(Imm unochemical Techniques(Part A))、同書 Vol. 73(Immu nochemical Techniques(Part B))、 同書 Vol. 74(Immu nochemical Techniques(Part C))、 同書 Vol. 84(Immu nochemical Techniques (PartD: Selected Immunoassay s))、同書 Vol. 92(Immunochemical Techniques(Part E:Monoclonal Antibodies and General Immunoassay Me thods))、 同書 Vol. 121(Immunochemical Techniques (Part I: Hybridoma Technology and Monoclonal Antibo dies))(以上、アカデミックプレス社発行)など参照〕。

【0074】本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclature による略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体があ 50

以上のように、本発明のG蛋白質共役型レセプター抗体

を用いることによって、G蛋白質共役型レセプターを感

度良く定量することができる。

り得る場合は、特に明示しなければL体を示すものとする。

36

DNA:デオキシリボ核酸

cDNA: 相補的デオキシリボ核酸

A : アデニン
T : チミン
G : グアニン
C : シトシン

RNA :リボ核酸

0 mRNA :メッセンジャーリポ核酸

 dATP
 : デオキシアデノシン三リン酸

 dTTP
 : デオキシチミジン三リン酸

 dGTP
 : デオキシグアノシン三リン酸

d CTP : デオキシシチジン三リン酸

ATP: :アデノシン三リン酸

[0075]

 EDTA
 : エチレンジアミン四酢酸

 SDS
 : ドデシル硫酸ナトリウム

 EIA
 : エンザイムイムノアッセイ

) Gly : グリシン Ala : アラニン Val : バリン

 Leu
 : ロイシン

 1 le
 : イソロイシン

Ser :セリン

 Thr
 : スレオニン

 Cys
 : システイン

 Met
 :メチオニン

 Glu
 :グルタミン酸

Asp:アスパラギン酸

[0076]

Lys :リジン

Arg : アルギニン His : ヒスチジン

Phe :フェニルアラニン

Tyr : チロシン

Trp : トリプトファン

Pro : プロリン Asn : アスパラギン

Gln :グルタミン

pGlu :ピログルタミン酸

 Me
 : メチル基

 Et
 : エチル基

Bu : ブチル基 Ph : フェニル基

TC: チアゾリジン-4(R)-カルボキ

サミド基

【0077】本願明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

〔配列番号:1〕pMN7に含まれるウサギ胃幽門部平

NA画分の調製および c DNAの合成

ウサギ胃幽門部平滑筋よりグアニジンイソチオシアネート法により Total RNAを調製後(Kaplan B.B. et a l., Biochem. J. 183, 181–184 (1979))、mRNA精製キット(ファルマシア社)を用いて、poly(A)'RNA画分を調製した。次に、poly(A)'RNA画分5 μ gにプライマーとしてランダムDNAへキサマー(BRL社)を加え、モロニイマウス白血病ウイルスの逆転写酵素(BRL社)により、添付バッファーを用いて相補DNAを合成した。反応後の産物はフェノール:クロロホルム(1:1)で抽出し、エタノール沈殿を行なった後、30 μ lのTEに溶解した。

[0083]

【実施例2】ウサギ胃幽門部平滑筋由来cDNAを用いたPCR法による受容体cDNAの増幅と塩基配列の決定

実施例1でウサギ胃幽門部平滑筋より調製したcDNA 1μ 1を鋳型として使用し、参考例1で合成したDNAプライマーを用いてPCRによる増幅を行なった。反応液の組成は、合成DNAプライマー(配列:5,プライマー配列および3,プライマー配列)各100PM、0.25mM dNTPs、Taq DNApolymerase 1μ 1および酵素に付属のパッファー 10μ 1で、総反応溶液量は 100μ 1とした。増幅のためのサイクルはサーマルサイクラー(パーキン・エルマー社)を用い、96℃・30秒、45℃・1分、60℃・3分のサイクルを25回繰り返した。増幅産物の確認は1.2%アガロースゲル電気泳動およびエチジウムブロミド染色によって行なった。

[0084]

【実施例3】 PCR産物のプラスミドベクターへのサブクローニングおよび挿入cDNA部分の塩基配列の解読による新規レセプター候補クローンの選択

実施例2で行なったPCR後の反応産物は1.4%のア ガロースゲルを用いて分離し、バンドの部分をカミソリ で切り出した後、エレクトロエリューション、フェノー ル抽出、エタノール沈殿を行ってDNAを回収した。T Aクローニングキット(インビトロゲン社)の処方に従 い、回収したDNAをプラスミドベクターpCRIMIIへ サブクローニングした。これを大腸菌JM109 compe tent cell (宝酒造株式会社) に導入して形質転換した のち、cDNA挿入断片を持つクローンをアンピシリ ン、IPTGおよびX-galを含むLB寒天培地中で 選択し、白色を呈するクローンのみを滅菌した爪楊枝を 用いて分離し、形質転換体を100クローン得た。個々 のクローンをアンピシリンを含むLB培地で一晩培養 し、自動プラスミド抽出装置PI-100(クラボウ) を用いてプラスミドDNAを調製した。調製したDNA の一部を用いてEcoRIによる切断を行い、挿入され ているcDNA断片の大きさを確認した。残りのDNA 50

の一部をさらにRNase処理、フェノール・クロロフォルム抽出し、エタノール沈殿によって濃縮した。

【0085】塩基配列の決定のための反応は DyeDeoxy Terminator Cycle Sequencing Kit (ABI社) を用い て行い、蛍光式自動シーケンサーを用いて解読した。得 られた塩基配列を基に、DNASIS(日立システムエ ンジニアリング社)を用いてホモロジー検索を行なった 結果、形質転換体エシェリヒア コリ (Escherichiacol i) JM109/pMN7の保有するプラスミドに挿入 された c DNA断片が新規G蛋白質共役型レセプター蛋 白質をコードすることが分かった。該 c DNA断片の塩 基配列を〔図1〕に示した。さらに確認するために、D NASIS (日立システムエンジニアリング社) を用 い、塩基配列をアミノ酸配列に変換した後〔図1〕、疎 水性プロット〔図2〕を行なった結果、G蛋白質共役型 レセプター蛋白質であることを示す疎水性ドメインが存 在することが確認された。また、アミノ酸配列に基づく ホモロジー検索を行なった結果、例えば、ラット由来β 3-アドレナリンレセプター蛋白質(A41679)と 27%、ラット由来セロトニン(5-HT6)レセプタ 一蛋白質 (JN0591) と29%、イヌ由来ヒスタミ ンH₂ レセプター蛋白質 (A 3 9 0 0 8) と 2 7 %、ヒ ト由来ソマトスタチンレセプター(タイプ4)蛋白質 (JN0605) と27%、ヒト由来ドーパミンD₁レ セプター蛋白質 (S11377) と24%、ラット由来 ニューロテンシンレセプター蛋白質(JH0164)と 23%、ヒト由来コレシストキニンBレセプター蛋白質 (JC1352) と31%、ラット由来ガストリンレセ ブター蛋白質(JQ1614)と30%のホモロジーを 有する新規なレセプター蛋白質であることが判明した。 上記の ()内の略語は、NBRF-PIRにデータと して登録される際の整理番号であり、通常 Accession N umber と呼ばれるものである。

[0086]

【発明の効果】本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質および該蛋白質をコードするDNAは、①リガンドの決定、②抗体および抗血清の入手、③組み替え型レセプター蛋白質の発現系の構築、④同発現系を用いたレセプター結合アッセイ系の開発と医薬品候補化合物のスクリーニング、⑤構造的に類似したリガンド・レセプターとの比較にもとづいたドラッグデザインの実施、⑥遺伝子診断におけるプローブ、PCRプライマーの作成、⑦遺伝子治療等に用いることができる。特に、G蛋白質共役型のレセプターの構造・性質の解明はこれらの系に作用するユニークな医薬品の開発につながる。

[0087]

【配列表】

【配列番号:1】 配列の長さ:252 配列の型:アミノ酸

720

756

TCCTTCCACC TCTATGTGGC CCTGAGCGCT CAGCCCATTG CAGCGGGGCA GGTGGAGAAC GTGGTGACCT GGATTGGCTA CTTCTGCTTC ACCTCC

[0089]

【配列番号:3】 配列の長さ:27 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴:NはIを示す。

配列

GYCACCAACN WSTTCATCCT SWNHCTG

27

【0090】 【配列番号:4】 配列の長さ:27 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴:NはIを示す。

配列

ASNSANRAAG SARTAGANGA NRGGRTT 27

[0091]

【図面の簡単な説明】

【図1】ウサギ胃幽門部平滑筋よりPCR増幅によって 得た新規レセプター蛋白質 c DNAクローンpMN7に 含まれるウサギ胃幽門部平滑筋由来G蛋白質共役型レセ プター蛋白質 c DNA断片の塩基配列(第1番目〜第5 40番目)およびそれにコードされるアミノ酸配列を示 す。塩基配列の5'端に示した下線部分は、PCR増幅 に用いた合成プライマーに相当する。

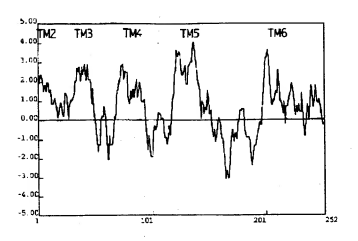
【図2】ウサギ胃幽門部平滑筋よりPCR増幅によって得た新規レセプター蛋白質 c DNAクローンpMN7に含まれるウサギ胃幽門部平滑筋由来G蛋白質共役型レセプター蛋白質 c DNA断片の塩基配列 (第541番目~第810番目) およびそれにコードされるアミノ酸配列を示す。塩基配列の3'端に示した下線部分は、PCR増幅に用いた合成プライマーに相当する。

【図3】図1および図2に示したアミノ酸配列をもとに作成した、pMN7に含まれるウサギ胃幽門部平滑筋由 20 来G蛋白質共役型レセプター蛋白質cDNA断片にコードされる蛋白質の疎水性プロットを示す。この図からTM2~TM6で示す疎水性ドメインの存在が示唆される。

【図2】

558 576 585 549 567 TCC GAG TCT CTC AGC AGC CGC TCC ACT ATG GTC ACC AGC TCG GGG GCC CCG CAG Ser Glu Ser Leu Ser Ser Arg Ser Thr Met Val Thr Ser Ser Gly Ala Pro Gln 612 6Z1 630 ACC ACC CCT CAC CGG ACG TTT GGC GGA GGG AAG GCA GCA GTG GTC CTC CTG GCT Thr Thr Pro His Arg Thr Phe Gly Gly Gly Lys Ala Ala Val Val Leu Leu Ala 675 684 666 F93 GTG GGA GGA CAG TTC CTG CTC TGT TGG TTG CCC TAC TTC TCC TTC CAC CTC TAT Val Gly Gly Gln Phe Leu Leu Cys Trp Leu Pro Tyr Phe Ser Phe His Leu Tyr 720 729 738 GTG GCC CTG AGC GCT CAG CCC ATT GCA GCG GGG CAG GTG GAG AAC GTG GTG ACC Val Ala Leu Ser Ala Gln Pro Ile Ala Ala Gly Gln Val Glu Asn Val Val Thr 723 774 792 801 ___ ___ Trp Ite Gly Tyr Phe Cys Phe Thr Ser

[図3]



フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁶	識別記号	-	庁内整理番号	FI			技術表示箇所
G01N	33/566			A 6 1 K	39/395	N	
// A61K	39/395				48/00		
	48/00		9162-4B	C 1 2 N	15/00	ZNAA	